



**Wielospecjalistyczny Szpital - Samodzielny Publiczny
Zespół Opieki Zdrowotnej w Zgorzelcu
Dział Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia**
ul. Lubańska 11-12, 59-900 Zgorzelec
NIP: 615-17-06-942, REGON: 231161448
tel. 571 334 686 fax +48 75 77 50 173
www.spzoz.zgorzelec.pl
Misja Szpitala: „Bezpieczeństwo przez rozwój”

Numer sprawy 9/ZP/2019
DZP/158/2019

Zgorzelec, dnia 09.04.2019r.

Wykonawcy uczestniczący w postępowaniu

Dotyczy: przetargu nieograniczonego na sukcesywne dostawy leków oraz innych materiałów do Apteki Szpitalnej (w tym również do realizacji programów leczenia nowotworów) 2

W związku z zapytaniami od Wykonawców w sprawie w/w postępowania – Zamawiający działając w myśl art. 38 ust. 1 i 2 ustawy Prawo zamówień publicznych z dnia 29 stycznia 2004r. (tj. Dz. U. z 2018r. poz. 1986 ze zmianami) odpowiada na następujące pytania:

PYTANIE NR 1

Czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 18 pozycji nr 1 i utworzenie samodzielnego pakietu?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 2

do treści OPISU PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA, pkt.15, str.8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie zapisu nakładającego na Wykonawcę obowiązek dołączania do każdej dostawy cząstkowej **dwóch dodatkowych kopii** do oryginału faktury VAT ?

Uzasadnienie:

System księgowy Podwykonawcy w swoim standardzie drukuje tylko 2 egzemplarze faktury: oryginał (dla Kupującego/Zamawiającego i kopię (dla Sprzedawcy/Wykonawcy).

Zamawiający mając oryginał faktury może wykonać sam dowolną ilość potrzebnych kopii bez konieczności angażowania w ten proces Wykonawcy lub Podwykonawcy.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę, pod warunkiem że dla Zamawiającego pozostanie oryginał i 1 kopia.

PYTANIE NR 3

do treści wzoru umowy: § 2 ust. 1

Czy Zamawiający dopuści: składanie zamówień cząstkowych na formularzach Wykonawcy dla asortymentu zawartego w Pakiecie nr 12, L.P. 2,3,4?

Wzory formularzy: zamówienia i oświadczenia świadczeniodawcy w załączeniu.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 4

do treści wzoru umowy: § 2 ust. 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu dostawy „do 48 godzin” licząc od momentu otrzymania zamówienia (faksem, e-mail) dla asortymentu zawartego w Pakiecie Nr 12 ?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na realizację zamówień pilnych „na cito” (na ratunek) maksymalnie do „48 godzin” od złożenia zamówienia dla Pakietu nr 12?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 6

Do treści wzoru umowy: § 5 ust. 1

Czy Zamawiający zaakceptuje termin ważności dostarczanych leków równy minimum połowie maksymalnego terminu ważności dla asortymentu Pakiet nr 12 L.P. 2?

(tj.12-u miesięcy w przypadku 24 miesięcznego terminu ważności, 9-u miesięcy w przypadku 18 miesięcznego terminu ważności, 6-u miesięcy w przypadku 12 miesięcznego terminu, 3-ch miesięcy w przypadku 6 miesięcznego terminu ważności)

UZASADNIENIE:

Zgodnie z Prawem Farmaceutycznym produkty lecznicze do ostatniego dnia terminu ważności są pełnowartościowe i dopuszczone do obrotu. Ponadto Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem, czyli nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów w magazynie apteki szpitalnej.

Ponadto Zamawiający przewiduje krótkie terminy dostaw, w związku z tym Wykonawca musi posiadać zapasy magazynowe, aby zrealizować zamówienie. W logistyce obowiązuje tzw. zasada FIFO (first in, first out). W pierwszej kolejności klientom dostarczane są produkty, które najszybciej dotarły do magazynu. Ich selekcjonowanie na potrzeby przedmiotowej umowy powoduje perturbacje logistyczne, rodzi ryzyko nieterminowych dostaw, podczas gdy nie ma takiej obiektywnej konieczności. Zamawiający będzie bowiem składał Zamówienia zgodnie z bieżącymi potrzebami, najczęściej pod konkretnych pacjentów.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 7

Do treści wzoru umowy: § 5 ust. 4

Czy Zamawiający mając na uwadze, że zgłoszona reklamacja (ilościowa i jakościowa) wymaga rozpatrzenia wyrazi zgodę na wydłużenie terminów rozpatrzenia reklamacji do 5 dni roboczych?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 8

do treści wzoru umowy: § 6

Czy Zamawiający **wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kar umownych o połowę** i pozwoli na wprowadzenie modyfikacji do zapisów wzoru umowy poprzez nadanie §6 nowego brzmienia:

§ 6

KARY UMOWNE – ODSETKI

- Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty Zamawiającemu kary umownej za niewykonanie lub nienależyte wykonanie swoich zobowiązań umownych:
 - w przypadku dostarczenia towaru wadliwego lub nie dostarczenia towaru w terminie, wynikającym z zapisów § 2 ust 8-11 lub § 5 niniejszej umowy - w przypadku gdy opóźnienie realizacji zamówienia jest dłuższe niż 72 godziny – za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w wysokości 0,1% wartości partii towaru. Jeżeli zwłoka będzie trwała powyżej 7 dni kalendarzowych – Zamawiający ma prawo do wypowiedzenia umowy w trybie natychmiastowym z winy Wykonawcy i zastosowania kary umownej, przewidzianej w § 6 ust. 3. Przed wypowiedzeniem umowy Zamawiający wezwie pisemnie Wykonawcę do należytego wykonania umowy.
 - w przypadku nie złożenia w terminie informacji, wymaganych zapisami § 2 ust. 12 niniejszej umowy – w wysokości 50 zł za każdy przypadek,
 - w przypadku nie odebrania zareklamowanego towaru w terminie określonym w § 5 ust. 7 niniejszej umowy nie później niż 24 godziny po upływie terminu odbioru – w wysokości 50 zł za każdy przypadek,
 - w przypadku nie wystawienia faktury korygującej w terminie jak § 5 ust. 8 niniejszej umowy oraz nie później niż w terminie 2 dni od daty zwrotu towaru, każdorazowo w wysokości 50 zł.
- W przypadku przekroczenia terminu płatności wskazanego w § 4 ust. 6 niniejszej umowy, Wykonawca jest uprawniony do żądania od Zamawiającego odsetek ustawowych za opóźnienia w transakcjach handlowych.
- Za odstąpienie lub wypowiedzenie od umowy z winy Strony przeciwnej – obie strony zastrzegają możliwość żądania kary umownej w wysokości 2,5% wartości brutto niezrealizowanej części umowy.
- Jeżeli kary umowne przewidziane w niniejszej umowie nie pokrywają poniesionej szkody – Strona która poniosła szkodę może dochodzić odszkodowania uzupełniającego na zasadach ogólnych KC.
- Kara umowna lub odsetki powinna być zapłaconą przez Stronę, która naruszyła postanowienie umowy, w terminie 14 dni od daty wystąpienia przez Stronę drugą z żądaniem zapłaty. Naliczenie przez Zamawiającego kary umownej następuje przez sporządzenie noty księgowej wraz z pisemnym uzasadnieniem oraz terminem zapłaty.
- Zamawiający w razie zwłoki w zapłacie kary może dokonać potrącenia kary umownej z wynagrodzenia Wykonawcy.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 9

do Istotnych Postanowień Umowy

Czy w sytuacji, gdy siedziba firmy/osoba uprawniona do podpisania umowy w imieniu Wykonawcy znajduje się poza granicami Rzeczypospolitej Polskiej, Zamawiający wyrazi zgodę na **przesłanie umowy do podpisu na adres Wykonawcy?**

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na przesłanie umowy elektronicznie (e-mailem) i odesłanie jej po podpisaniu przez Wykonawcę w wersji papierowej do Zamawiającego.

PYTANIE NR 10

Pakiet nr 13, pozycja nr 15

Czy zamawiający ma na myśli Dieta peptydowa, kompletna pod względem odżywczym, normokaloryczna, bezresztkowa, klinicznie wolna od laktozy, której źródło węglowodanów stanowią maltodekstryny, peptydowa 4g białka/100 ml z serwatki (mieszanina wolnych aminokwasów i krótkołańcuchowych peptydów), niskotłuszczowa -

1,7 g/100ml (tłuszcz obecny w postaci oleju roślinnego i średniołańcuchowych trójglicerydów - MCT), o osmolarności 455 mosmol/l, w opakowaniu typu butelka o pojemności 500 ml?

Odp. Zamawiający wyjaśnia, iż wymaga 4,5g białka/100ml oraz osmolarności 300 mosmol/l.

PYTANIE NR 11

Pakiet nr 13, pozycja nr 16

Czy zamawiający ma na myśli Dieta peptydowa, kompletna pod względem odżywczym, normokaloryczna, bezresztkowa, klinicznie wolna od laktozy, której źródło węglowodanów stanowią maltodekstryny, peptydowa 4g białka/100 ml z serwatki (mieszanina wolnych aminokwasów i krótkołańcuchowych peptydów), niskotłuszczowa - 1,7 g/100ml (tłuszcz obecny w postaci oleju roślinnego i średniołańcuchowych trójglicerydów - MCT), o osmolarności 455 mosmol/l, w opakowaniu typu butelka o pojemności 500 ml? Czy może jest to może zdublowana pozycja 15 z pakietu 13?

Odp. Zamawiający potwierdza powyższy opis oraz informuje, iż nie doszło do zdublowania pozycji 15 z pakietu 13.

PYTANIE NR 12

Pakiet nr 13, pozycja nr 27

Czy zamawiający ma na myśli – produkt jak „Transition Connector to ENLock/Funnel Przejściówkę do połączenia strzykawki EnFit ze zgłębnikiem, gastrostomią w starym standardzie EnLock. Pakowany 6x5 szt.?

Odp. Zamawiający potwierdza.

PYTANIE NR 13

Zadanie nr 18:

- czy szpital wymaga podania dożylnego i domięśniowego?

Odp. Zamawiający wymaga podania domięśniowego oraz jako opcjonalne dożylnego.

PYTANIE NR 14

Zadanie nr 18

czy szpital wymaga by lek znajdował się w aktualnym wykazie z Obwieszczenia Ministra Zdrowia z dnia 27 lutego 2019r. w sprawie wykazu leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego, dla których ustalonego urzędową cenę zbytu?

Odp. Zamawiający potwierdza.

PYTANIE NR 15

Dotyczy zapisu § 2, ust. 7 Projektu Umowy:

Uprzejmie prosimy o zmniejszenie kary umownej do 1% wartości brutto niewniesionych towarów?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 16

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby termin płatności liczony był od daty sprzedaży, oraz żeby za termin zapłaty uznawana była data wpływu zapłaty na rachunek Wykonawcy ?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 17

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na cesję praw i obowiązków z wzoru Umowy na bank kredytujący grupę kapitałową Wykonawcy? Wykonawca zobowiązuje się powiadomić Zamawiającego o dokonaniu takiej cesji. Jednocześnie Wykonawca potwierdza, iż mimo cesji jest uprawniony do wykonywania praw i obowiązków z Umowy przelanych na bank - do momentu odmiennego zarządzenia przez bank, które zostanie przesłane w formie pisemnej.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 18

Uprzejmie prosimy o wprowadzenie do Projektu Umowy § 4, ust. 4 następujących zapisów:

„Zmniejszenie ilości przedmiotu Umowy w toku jej realizacji nie może przekroczyć 20% ilości określonych w niniejszej Umowie.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 19

Dotyczy Projektu Umowy § 6 ust. 1, lit. a):

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kary umownej do wysokości 0,1% wartości partii towaru?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 20

Dotyczy Projektu Umowy § 6 ust. 3:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kary umownej do wysokości 1% wartości brutto niezrealizowanej części umowy?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 21

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 14A dopuści pH 6.8-7.6, lepkość 3200 mPas przy zachowaniu pozostałych wymaganych parametrów?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 22

Dotyczy pak. 10 A poz. 1

Czy zamawiający pozwoli przeliczyć opakowanie 6 x 500ml na opakowania handlowe 5 x 500ml ?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę, pod warunkiem przeliczenia ogólnej liczby opakowań.

PYTANIE NR 23

Dotyczy pak. 10 A poz. 2

Czy zamawiający dopuści dostępną pojemność 200ml ?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę, pod warunkiem pozostawienia ogólnej liczby opakowań BEZ ZMIAN.

PYTANIE NR 24

Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci leku np.: tabl. powł.-tabl.; tabl. – tabl. dojelit., tabl.-kaps., tabl.-drażetki; amp.-fiol.; fiol.-amp-strz, tabl.o przedłużonym uwalnianiu – tabl., o zmodyfikowanym uwalnianiu, fiol za worek, worek za – KabiPack i odwrotnie.

Odp. Zamawiający wyjaśnia, iż nie wyraża zgody, chyba że jest to omyłka Zamawiającego i jest to jedyna zarejestrowana postać leku.

PYTANIE NR 25

Czy można wycenić leki w opakowaniu innej wielkości niż żądana przez Zamawiającego, a ilość opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby liczba sztuk była zgodna z SIWZ? Umożliwi to złożenie oferty atrakcyjniejszej pod względem ekonomicznym.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę zgodnie z Zał. nr 3 do SIWZ – OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA.

PYTANIE NR 26

Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż umieszczone w SIWZ (czy podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę zgodnie z Zał. nr 3 do SIWZ – OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA.

PYTANIE NR 27

Dotyczy pakietu nr 5 poz. 35. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu: Methadoni hydrochloridum, 10 mg/ml, but. 1000 ml, koncentrat do sporządzania roztworu doustnego, którego stabilność po otwarciu w temp. poniżej 25 stopni C wynosi 90 dni, a po sporządzeniu roztworu 14 dni, ze wskazaniem do substytucyjnego podtrzymującego leczenia uzależnienia od opioidów u dorosłych w połączeniu z odpowiednią opieką medyczną, społeczną i psychospołeczną? W przypadku zgody, proszę o podanie ilości opakowań, jaką należy wycenić.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 28

Dotyczy pakietu nr 5 poz. 44. Czy Zamawiający dopuści wycenę 355 opakowań preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest jedynym preparatem rekomendowanym przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego? Z góry dziękujemy za pozytywną odpowiedź na nasze pytanie. W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o dołączenie uzasadnienia merytorycznego.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wyjaśnia, iż opisał produkt który jest dla niego niezbędny do bieżącej pracy.

PYTANIE NR 29

Dotyczy pakietu nr 8 poz. 2. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę wszystkich produktów leczniczych octanu glatirameru, refundowanych w programie lekowym B.29, zgodnie z obwieszczeniem Ministra Zdrowia?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody, należy zaproponować przedmiot zamówienia spełniający wymagania Zamawiającego opisane w Załączniku nr 2.

PYTANIE NR 30

Dotyczy pakietu 5 poz. 39. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci kaps. miękkich – tylko w tej postaci lek jest zarejestrowany.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 31

Dotyczy pakietu 15 poz. 8. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabl. o przedł. uwalnianiu – tylko w tej postaci lek jest zarejestrowany.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 32

Dotyczy pakietu 5 poz. 36 i 37, pakietu 10B poz. 2 oraz pakietu 13 poz. 25. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatów w jedynie dostępnym opakowaniu x 10 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 33

Dotyczy pakietu 10B poz. 1. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatów w jedynie dostępnym opakowaniu x 6 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 34

Dotyczy pakietu 13 poz. 3. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatów w jedynie dostępnym opakowaniu x 3 szt. Proszę o określenie sposobu przeliczania.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 35

Dotyczy pakietu 5 poz. 6. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu sprzedawanego na jednorazowe pozwolenie. Umożliwi to złożenie korzystniejszej oferty.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 36

Proszę o wydzielenie z pakietu 5 poz. 22, 52, 53 ze względu na niedostępność preparatów na rynku.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 37

Proszę o wydzielenie z pakietu 5 poz. 2-4 ze względu na problemy z dostępnością preparatów.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 38

Do §2 ust.8 pkt d) i pkt 11 projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu na dostawę w trybie "cito" do 10 godzin od złożenia zamówienia,

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 39

Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę (dotyczy zapisu §2 ust.12 projektu umowy)?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 40

Do treści §2 ust.15 projektu umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 41

Do treści § 5 ust. 1 projektu umowy. Skoro Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem, czyli nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów w magazynie apteki szpitalnej, to dlaczego wyznacza warunek 12-miesięcznego okresu ważności zamówionych towarów? Wskazujemy przy tym, że zgodnie z Prawem farmaceutycznym produkty lecznicze do ostatniego dnia terminu ważności są pełnowartościowe i dopuszczone do obrotu. W związku z powyższym prosimy o dopisanie do §5 ust.1 projektu umowy następującej treści: "..., dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego."

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na dopisanie punktu 3A w Par. 5 umowy o następującym brzmieniu: „W wyjątkowych przypadkach Zamawiający dopuszcza możliwość dostawy przedmiotu umowy z krótszym niż 12-miesięczny terminem ważności – pod warunkiem wyrażenia zgody każdorazowo przez upoważnionego przedstawiciela Zamawiającego

PYTANIE NR 42

Do §6 ust.1 pkt a) projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 0,2% wartości nie dostarczonej w terminie części przedmiotu zamówienia za każdy dzień opóźnienia?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 43

Do §6 ust.1 pkt b) projektu umowy. Prosimy o zmniejszenie wymiaru kary za brak w terminie pisemnej informacji o zmianie realizacji zamówienia do 50 zł.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 44

Do §7 projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego zakazu sprzedaży i cesji wierzytelności przez dodanie słów "... przy czym zgody takiej Zamawiający nie może bezpodstawnie odmówić." ?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 45

W związku z tym, że Zamawiający w opisie przedmiotu zamówienia zadania częściowego numer 8 pozycja 1 i 2 tj. na lek zawierający octan glatirameru zamieścił niedostatecznie dokładne i niezrozumiałe określenie: „dla pacjentów, u których decyzją lekarza wybrano terapię lekiem niehybrydowym” uprzejmie proszę o wskazanie definicji legalnej (prawnej) pojęcia „lek niehybrydowy” lub a contrario „lek hybrydowy” poprzez wskazanie konkretnej podstawy prawnej tj. numeru artykułu przepisu, prawa powszechnie obowiązującego, określającego pojęcie lek hybrydowy?

Odp. Zamawiający informuje, iż określenie „hybrydowy” zostało użyte i jest zrozumiałe dla Wykonawców z branży farmaceutycznej. Określenie to zostało zapożyczone z dokumentacji leku – charakterystyki produktu leczniczego. Szczegółowe informacje dostępne są w wykazie produktów MRI pod adresem: <http://mri.medagencies.org/Human/>.

PYTANIE NR 46

Czy Zamawiający dopuści w zadaniu częściowym numer 8 pozycja 1 i 2 ofertę na lek Remurel, którego równoważność do leku oryginalnego oraz bezpieczeństwo zamiany leku oryginalnego na lek Remurel została potwierdzona w badaniu klinicznym rejestracyjnym GATE tj. badaniu randomizowanym, kontrolowanym placebo mającym na celu ocenę równoważności leków Remurel (oznaczonego jako GRT Alvogen BV), gdzie porównywano skuteczność, bezpieczeństwo i tolerancję leku Remurel do leku Copaxone, a następnie porównywano bezpieczeństwo zamiany leku Copaxone na lek Remurel oraz ponadto w badaniu klinicznym profil bezpieczeństwa dla dawki 20 i 40 mg wykazując, iż zachodzi podstawa do ekstrapolacji wyników badań wykonanych na dawce 20 mg również na dawkę 40 mg?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody, należy zaproponować lek zgodny z opisem przedmiotu zamówienia. Zamawiający posiada już umowę na preparat Remurel i w takim zakresie ma zapewnione dostawy.

PYTANIE NR 47

Czy Zamawiający mając na uwadze oczywistą bezzasadność umieszczenia w opisie przedmiotu zamówienia sformułowania „dla pacjentów, u których decyzją lekarza wybrano terapię lekiem niehybrydowym” zechce usunąć z OPZ zadania częściowego nr 8 pozycja 1 i 2 wskazany dopisek?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 48

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na **usunięcie wymogu** realizacji dostaw w trybie CITO (8 godzin) dla produktu leczniczego Atezolizumab 1200 mg znajdującego się w pakiecie nr 11?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 49

(pakiet nr 14 A) Czy Zamawiający dopuści HPMC o lepkości 3000-4500 mPas?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 50

Dotyczy pakietu 2 poz. 21: Zwracamy się z prośbą o podanie wymaganej ilości opakowań w przypadku zaferowania roztworu aminokwasów o stężeniu 10%

Odp. Zamawiający wymaga 18 szt. przy zaproponowanym stężeniu 10%.

PYTANIE NR 51

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaofiarowania w pakiecie 3 pozycja 1 produktu leczniczego Kaii chloridum 15% 10ml konfekcjonowanego w opakowaniu a' 20 ampułek z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 52

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaofiarowania w pakiecie 3 pozycja 2 produktu leczniczego Kaii chloridum 15% 20ml konfekcjonowanego w opakowaniu a' 20 ampułek z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 53

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaofiarowania w pakiecie 3 pozycja 3 produktu leczniczego Linezolid 2mg/ml w bezpiecznym opakowaniu stojącym, z dwoma różnymi, jałowymi portami, konfekcjonowanego a' 10 sztuk, z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 54

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaofiarowania w pakiecie 3 pozycja 4, 5 produktu Metamizolum konfekcjonowanego w opakowaniu a' 10 ampułek, z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 55

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaofiarowania w pakiecie 3 pozycja 6 produktu leczniczego Ceftazidimum 1g konfekcjonowanego w opakowaniu a' 10 fiolek, z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 56

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaofiarowania w pakiecie 3 pozycja 7 produktu leczniczego Ceftazidimum 2g konfekcjonowanego w butelce szklanej a' 10 sztuk, z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 57

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 3 pozycji 8, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów, a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 58

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaofiarowanie w pakiecie 17 pozycji 18 Roztworu 100,0 g 0-2-hydroksyetylowanej skrobi (o stopniu podstawienia 0,38-0,45 i o średniej masie cząsteczkowej 130.000); 9,00 g chlorku sodu/litr 500ml, pakowanego po 10 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 59

Pakiet 10, sekcja A, poz. 1

Czy nie doszło do omyłki przy określaniu ilości sztuk w opakowaniu? Z naszej wiedzy wynika, iż asortyment oferowany jest w opakowaniach handlowych 5x500ml. W przypadku ewentualnej zmiany, prosimy również o określenie zamawianych ilości opakowań.

Odp. Zamawiający wyjaśnia, iż dobrze opisała przedmiot zamówienia i jego konfekcjonowanie. Jednocześnie wyraża zgodę na opakowanie 5x500ml z odpowiednim przeliczeniem ilości zgodnie z Zał. nr 3 do SIWZ.

PYTANIE NR 60

Pakiet 10, sekcja A, poz. 2

Czy nie doszło do omyłki przy określaniu pojemności pojedynczej buteleczki. Z naszej wiedzy wynika, iż asortyment oferowany jest w butelkach o pojemności 200ml. Opakowanie zbiorcze wynosi 10x 200ml. W przypadku ewentualnej zmiany, prosimy również o określenie zamawianych ilości opakowań.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na pojemność 200ml, pod warunkiem pozostawienia ogólnej liczby opakowań BEZ ZMIAN.

PYTANIE NR 61

Pakiet 1, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści Cytrynian sodu w stężeniu 46,7% w postaci ampułko- strzykawki 3ml x 2 Twin Pack (objętość łączna cytrynianu sodu 6ml) stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o wysokiej czystości chemicznej i wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 62

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 1 z Pakietu nr 1 i stworzy osobny pakiet?
Wydzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwości na składania ofert konkurencyjnych co przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

W związku z powyższymi odpowiedziami Zamawiający zamieszcza na swojej stronie internetowej www.spzoz.zgorzelec.pl uaktualnione następujące dokumenty:

- 1. „9_ZP_2019_SIWZ_ZMIANA_1”**
- 2. „9_ZP_2019_Załącznik_nr_7.1_oraz_7.2_UMOWY_ZMIANA_1”.**

Z poważaniem

Z upoważnienia Dyrektora

Agnieszka Horodecka
Kierownik Działu Zamówień Publicznych
i Zaopatrzenia

Otrzymują:

- 1) https://platformazakupowa.pl/pn/spzoz_zgorzelec
- 2) A/a

Sprawę prowadzi: Agnieszka Horodecka
e-Mail: zam.publ@spzoz.zgorzelec.pl